# cited in the European Search Report of EP (14735000) Your Ref.: 30947 Patent Abstracts of Japan

# **EUROPEAN PATENT OFFICE**

H.C.OCR

0



1

N

PUBLICATION NUMBER PUBLICATION DATE

63135395

07-06-88

APPLICATION DATE

28-11-86

APPLICATION NUMBER

61281686

APPLICANT:

NIPPON OIL & FATS CO LTD;

INVENTOR:

NAKAYAMA MASAHARU;

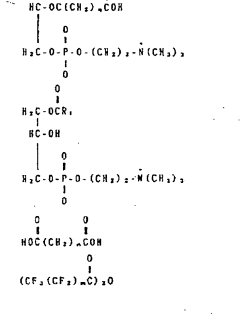
INT.CL.

C07F 9/10 // A61K 31/685

TITLE

PHOSPHOLIPID DERIVATIVE AND

PRODUCTION THEREOF



ABSTRACT :

NEW MATERIAL: A compound expressed by formula I (R<sub>1</sub> is 3~21C alkyl; n is 2~20).

EXAMPLE: 1-Palmitoyl-2-(8-carboxyl)octanoyl-3-glycerophosphorylcholine.

USE: An industrially and extremely advantageous immunological activator obtainable in high yield and purity by using a readily available raw material.

PREPARATION: A 1-monoacryl-3-glycerophosphorylcholine expressed by formula II, e.g. 1-palmitoyl-3-glycerophoshorylcholine, is reacted with a dibasic acid expressed by formula III, e.g. azelaic acid, in the presence of a fluorine- substituted fatty acid anhydride expressed by formula IV (m is 0-2), e.g. trifluoroacetic acid anhydride, normally at 0-90°C for 5-48hr.

⑲ 日 本 国 特 許 庁 ( J P ) .

10 特許出願公開

# @ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 135395

(9) Int. Cl. 4 - C. 07 F 9/10

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和63年(1988)-6月7日

C 07 F 9/10 # A 61 K 31/685

ABD

6917-4H 7252-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全5頁)

❷発明の名称

リン脂質誘導体及びその製造方法

②特 頤 昭61-281686

②出 類 昭61(1986)11月28日

②発明者 西 <del>海</del>

. 卓 也

茨城県筑波郡谷田部町東新井32-16番地

® 発明者 中山 雅陽

茨城県新治郡桜村梅園2丁目15番5号 東京都千代田区有楽町1丁目10番1号

⑪出 願 人 日本油脂株式会社 ⑫代 理 人 弁理士 舟橋 榮子

明 細 咨

1. 発明の名称

リン脂質誘導体及びその製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 次の一般式:

(式中、R,は炭素数3~21のアルキル基を示し、

n は 2 ~20である。)

で表されるリン脂質誘導体。

12) 次の一般式:

(式中、R,は炭素数3~21のアルキル基を示し、

n は 2 ~20である。)

で表されるリン脂質誘斑体を製造するにあたり、

次の一般式

(式中、B,は炭素数3~21のアルキル基を示す。) で表される1~モノアシル~3~グリセロホスホ リルコリンと、次の一般式: 0 0

1 (B) 80C(CH<sub>2</sub>) aCOH

(式中、nは2~20である。) で表される二塩基酸を、次の一般式:

(式中、mは0~2である。)

で表される無水フッ素電換脂肪酸の存在下で反応 させることを特徴とする製造方法。

# 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本元明は、変理学的に有効な新規なリン脂質誘 再体及びその製造方法に関する。

## (健康の技術とその問題点)

細胞膜構造の脂質中には下記の構造式で表されるリン脂質化合物が多く存在しており、生体内酸化反応により式中の2位の不飽和炭化水素基準が極々の官能基に置換され、薬理学的に有効である化合物が生成する。

( 式中、R,は炭素数3~21のアルキル基である。 また、n は2~20である。)

上記式中、B. は炭素数3~21のアルキル基を表すが、この範囲外では薬理学的な有効性に乏しい。また、n は2~20であるが、この範囲外では同様に薬理学的な有効性に乏しい。

本発明のリン脂質誘導体 (I) は、以下に記載 する方法によって製造することができる。

すなわち、次の一般式

(式中、Rzはアルキル基を示し、Rzは不飽和炭化水素基を示す。)

しかしながら、これまでに式中 2 位に官能基を 有するリン脂質化合物の製造に成功した報告はな されていない。

本発明の目的は、式中2位に官能基を存する策理学的に有効な新規なリン脂質誘導体及びその製造方法を提供することにある。

#### (問題点を解決するための手段)

本発明の東理学的に有効な新規なリン脂質誘導体は次の構造式 ( l ) で表されるような 2 位にカルポキシル基を有する化合物である。

(式中、R,は炭素数3~21のアルキル基を示す。) で表される1-モノアシルー3-グリセロホスホ リルコリンと、次の一般式:

(式中、nは2~20である。)

で表される二塩粘酸を、次の一般式:

(式中、mは0~2である。)

で表される無水フッ素置換脂肪酸の存在下で反応 させる。

反応は、1-モノアシル-3-グリセロホスホ リルコリン(Ⅱ)を二塩基酸(Ⅲ)と無水フッ器

# 特開昭63-135395 (3)

置換脂肪酸(№)の存在下で行われるが、この3・1組の化合物を同時に反応させるか、または、まず二塩基酸(m)と無水フッ架置換脂肪酸(№)とを反応させて反応中間体(V)を生成し、次いでこれと1-モノアシルー3-グリセロホスポリルコリン(Ⅱ)とを反応させることにより行われる。役者の方法は、反応の中間体を一旦取り出して積製するため最終生成物の収益が上がるの定とはない、反応温度及び反応時間は特に限定はない、通常は0~90でで、5~48時間である。後者の場合には例えば次の方法によって製造することができる。

応時間は特に限定はないが、通常は 0 ~40 ℃で、5 ~24時間である。ピリジン存在下での(V)と(Ⅱ)との反応についても反応温度及び反応時間は特に限定はないが、通常は40~90℃で、10~48時間である。

1-モノアシルー3-グリセロホスホリルコリン (1) としては、例えば、1-ブチリルー3-グリセロホスホリルコリン、1-オクタノイルー3-グリセロホスホリルコリン、1-ラウロイルー3-グリセロホスホリルコリン、1-ステアロイルー3-グリセロホスホリルコリン、1-ステアロイルー3-グリセロホスホリルコリン、1-ステアロイルー3-グリセロホスホリルコリン、が終げられる。

二塩基酸 (用) としては、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、1.10-デカンジカルボン酸、1.12-ドデカンジカルボン酸、1.16-ヘキリデカンジカルボン酸などがあげられる。

(式中、R<sub>1</sub>は炭素数3~21のアルキル基を示し、 nは2~20で、mは0~2である。)

なお、この反応で創生するフッ素質換脂肪酸( VI) は波圧濃縮によって留去できる。

(II) と (IV) との反応における反応温度及び反

また、無水フッ器湿換脂肪酸 (IV) としては、 無水トリフルオロ酢酸、無水ペンタフルオロプロ ピオン酸、無水ペプタフルオロ醯酸があげられる。

次にピリジン存在下での(V)と(『)との反応についても反応温度及び反応時間は特に限定はないが、通常は40~90℃で、10~48時間である。

反応終了後、反応混合物を濃縮し、残留物をシリカゲルクロマトグラフィー等の分類手段により 情製して、目的化合物 (I) の純品を得ることができる。

# (発明の効果)

本発明のリン脂質誘導体は新規な物質であり、 免疫賦活剤としての効力を有すると考えられ、変 理学的に極めて有用な化合物である。

また、木発明の新規なリン脂質誘導体の製造力 法は、薬理学的に極めて有用な化合物であるリン 脂質誘導体を少ない工程数で、しかも容易に入手 できる原料を使用して、高収率・高純度で得るこ とができ、工業的に極めて有用な製法である。 (実施例)

# 特開昭63-135395 (4)

以下、実施例及び比較例をあげて本発明をさら に具体的に説明する。

#### 実施例 1

機律子の入った 100 最落栓付ナス形フラスコに、アゼライン酸 (純度99%) 1000 最及び無水トリフルオロ酢酸 (純度99%) 740 最を導入し、整温で16時間反応させた。反応終了後、副生するトリフルオロ酢酸を減圧下で引去した。次いで、1ーパルミトイルー3ーグリセロホスホリルコリン 600 最高でピリジン (純度99%) 8 最に懸濁し、この懸濁液を先の反応容器に加え、80℃で16時間反応させた。

反応終了後、反応混合物を認縮し、残留物をクロロホルムに溶解し、シリカゲル薄層クロマトグラフィー(展開液:クロロホルム:メタノール: 酢酸:水~50:25:8:4 (容積比))で分型した。そしてR、値0.51のスポットを分取し、メタノールで抽出した。抽出液を濃縮後、酢酸を除去するためにローへキサンを加えて濃縮した。残留物をクロロホルムに溶解し、不溶物を濾過で除去

Corp.) 0.3 m、5 % CaCi。 水溶液 0.1 m及びエチルエーテル10 mの混合液に加え、室温で1 晩競拌して反応させた。反応後、シリカゲル薄癌クロマトグラフィー(展開液;クロロホルム:メクノール:離散:水=50:25:8:4 (容積比)) で分離した。 R, 値0.90付近の脂肪酸成分のスポットを分取してメクノールで抽出した。この脂肪酸成分を溶造によりメチルエステル化した後ガスクロマトグラフィーで分析した結果、健晶のアゼライン設ジノチルエステルと同じピークが95.3%の・使で得られた。

以上の分析結果より、1 - パルミトイル-2-(8-カルボキシル) オクタノイル-3-グリセロホスホリルコリンが合成されていることが確かめられた。

### 实施例 2

アゼライン酸のかわりに 1. 16-ヘキサデカンジカルボン酸 (純度99%) 1670 mを、また 1-パルミトイル - 3 - グリセロホスホリルコリンのかわりに 1 - ステアロイル - 3 - グリセロホスホ

した後、再度濃縮した。さらに残留物を水に溶解させて連結乾燥を行い、パウダー状の I - パルミトイルー2 - (8-カルボキシル)オクタノイルー3-グリセロホスホリルコリン 210 m (収率 - 26.1%)を得た。

マススペクトル、赤外スペクトル及び元素分析 の結果は次の通りであった。

マススペクトル(m/Z) : 666 (ガ + N) 赤外スペクトル:2900cm ' (カルボキシルON 仲舘援動)

元条分析: CsillaNOiaPとして

(計算値): C 59.55%, U 9.62%,

· × 2.11%, P 4.66%

(実測値): C 59.05%。# 9.51%。

N 2.15%, P 4.69%

なお、リン胎質の2位の炭素のエステル結合を 特異的に分解する酵素を用いて、2位の炭素に結 合した基を確認した。

実施例 1 で合成した化合物 100 mg を、へび毒ホスホリパーゼ A ((naja naja venom ; SIGMA Chem.

リルコリン 635mを用いた以外は、実施例1に述べた方法と同様の条件で反応させ、シリカゲル可
西クロマトグラフィーで分離した。そしてR, 値
0.55のスポットを分取し、メタノールで抽出した。

以下、実施例1に述べた方法と同様の方法で提作して、パウダー状の1-ステアロイル-2-(17-カルボキシル) ヘブクデカノイル-3-グリセロホスホリルコリン 220 mg (収率22.2%)を役た。

マススペクトル、赤外スペクトル及び元素分析 の結果は次の通りであった。

マススペクトル(a/Z) : 820 (\*\*+11) 赤外スペクトル:2900cm ' (カルボキシル011 ―・ 仲領援勤)

元奈分析: Ca.H.,NO,oPとして

(計算値): C 64.47%, H 10.50%,

N 1.71%, P 3.79%

(実測値): C 64.77%, H 10.G1%,

N 1.68%, P 3.75%

なお、リン脂質の2位の炭漿のエステル結合を

# 特開昭63-135395 (5)

特質的に分解する酵素を用いて、2位の炭素に粘 合した基を実施例1と同様に確認した。

実施例 2 で合成した化合物 100 mを、へびほホスネリパーゼ A \* (naja naja venom : SIGMA Chea. Corp.) 0.3 mc、5 % CaCl \* 水溶液 0.1 mb 及びエチルエーテル10 mt の混合液に加え、整温で 1 晩 慢搾して反応させた。反応後、シリカゲル薄層クロマトグラフィー(展開被;クロロホルム:メタノール: 酢酸:水 ~ 50 : 25 : 8 : 4 (容積比)) で分間した。 R, 値0.90付近の脂肪酸成分のスポットを分取してメタノールで抽出した。この脂肪酸成分を常法によりメチルエステル化した後ガスクロマトグラフィーで分析した結果、標品の1、16~~キサデカンジカルボン酸ジメチルエステルと同じピークが97.1%の純度で得られた。

以上の分析結果より、1-ステアロイル-2-(17-カルボキシル) ヘプタデカノイル-3-グリセロホスホリルコリンが合成されていること が確かめられた。

实施例 3

(支創值): C 55.85%, H 8.65%, N 2.45%, P 5.50%

なお、リン脂質の2位の炭素のエステル結合を 特異的に分解する酵素を用いて、2位の炭素に結 合した基を確認した。

支統例3で合成した化合物 100 mを、へび毒ホスポリパーゼ A r(noju noja venom; SIGHA Chem. Corp.) 0.3 m 、5 % CaCl。水溶液 0.1 m及びエチルエーテル10 m の混合液に加え、室温で 1 晩 競伴して反応させた。反応後、シリカゲル薄層クロマトグラフィー(展開液:クロロホルム:メクノール:酢酸:水=50:25:8:4 (容積比))で分離した。R 、値0.90付近の脂肪酸成分のスポットを分取してメタノールで抽出した。この脂肪酸成分を常法によりメチルエステル化した後ガスクロマトグラフィーで分析した結果、標品のアジピン酸ジメチルエステルと同じピークが93.8%の純度で得られた。

以上の分析枯果より、1-ラウロイルー2-(5-カルボキシル) ペンタノイルー3-グリセロ アゼライン酸のかわりにアジピン酸(純度99%)780 meを、また1・バルミトイルー 3 ーグリセロホスホリルコリンのかわりに1 ーラウロイルー3 ーグリセロホスホリルコリン 530 meを用いた以外は、実施例1に述べた方法と同様の条件で反応させ、シリカゲル課題クロマトグラフィーで分離した。そしてR, 値0.48のスポットを分取し、ノタノールで抽出した。

以下、実施例1に述べた方法と同様の方法で操作して、パウダー状の1-ラウロイルー2- (5-カルボキシル) ペンタノイルー3-グリセロホスホリルコリン 195mg (収率28.4%) を得た。

マススペクトル、赤外スペクトル及び元素分析 の結果は次の通りであった。

マススペクトル(a/2) : 568 (f\* + ll) 赤外スペクトル:2900cs (カルボキシル0ll 伸縮振動)

元祭分析: Cr.N.s.NO.s.Pとして (計算値): C 55.03%, N 8.82%, N 2.47%, P 5.47%

ホスポリルコリンが合成されていることが確かめ られた。

## 比较例1

無水トリフルオロ酢酸を用いなかった外は実施例1に述べた方法と同様に操作したが、 l - バルミトイルー 2 - (8 - カルボキシル) オクタノイル-3 - グリセロホスホリルコリンは得られなか。った-

特許出願人 日 水 油 脂 珠 式 金 社 代 理 人 弁理士 舟 招 桑 不合語